19 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

② 公開特許公報(A) 昭56—128769

50Int. Cl.3 C 07 D 239/54 // A 61 K 31/505 識別記号

ADU

庁内整理番号 7431-4C

④公開 昭和56年(1981)10月8日

発明の数 3 審查請求 未請求

(全 4 頁)

毎アミノー5ーフルオロウラシル誘導体及びそ の製造法

21)特 昭55-31776

②出 昭55(1980) 3月12日 願

⑫発 明 者 山下純一

徳島県板野郡松茂町広島字丸須

1 Ø 162

70発 明 者 安本三治

徳島県板野郡上板町佐藤塚字西 261の1

明 者 橋本貞夫

徳島県板野郡藍住町徳命字小塚

人 大鵬薬品工業株式会社 加出

東京都千代田区神田司町2の9

理 人 弁理士 三枝英二 外2名

発明の名称 アミノー 5~フルオロウラシル誘導

体及びその製造法

特許請求の範囲

一般式

〔式中Riは低級アシルアミノ基又はアリール スルホニルアミノ基、R2は水煮又はアリール スルホニルアミノ基を示す)で表わされるアミ · ノー5-フルオロウラシル誘導体。

5 - フルオロウラシルとアミノ化剤とを反応 させて得られる反応生成物に、次いで低級アン ルハライド、脂肪族カルポン酸無水物、アリー ルスルホニルハライドから選ばれた1種を反応 させることを特徴とする一般式

〔式中 R: は低級アシルアミノ基又はアリール スルホニルアミノ基、 R 2 は水素又はアリール スルホニルアミノ基を示す〕で表わされるアミ ノー5-フルオロウラシル誘導体の製造法。

⑧ 一般式

(Rは水果又はアミノ基)に低級アンルハライ ド、脂肪族カルポン酸無水物、アリールスルホ ニルハライドから選ばれた1種を反応させると とを特徴とする一般式

【式中 k 1 は低級アンルアミノ基又はアリールスルホニルアミノ基、 k 2 は水素又はアリールスルホニルアミノ基を示す〕で表わされるアミノー 5 - フルオロウラシル誘導体の製造法。
 発明の詳細な説明

本発明はアミノ - 5 - フルオロウラシル酵導体 及びその製造法に関する。

本発明のアミノ-5-フルオロウラシル酵導体 は新規化台物であり、一般式

本発明の化合物は例えば以下に示す方法によって製造することができる。

$$\begin{array}{c} O \\ HN \\ \hline \\ O \\ H \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ H_2N \\ \hline \\ H_2N \\ \hline \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ R_3 - X \\ \hline \\ (R_4OO)_2O \\ \hline \\ R_2 \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ R_1 \\ \hline \\ (R_4OO)_2O \\ \hline \\ \end{array}$$

〔式中ドは水素又はアミノ基、 k a は低級アシル 基またはアリールスルホニル基、 X はハロゲン原 子を示し、また (k 4 U) 2 O は脂肪族カルボン 暖無水物を示す。 k 1 、 k 2 は前記に同じ。)

すなわち、まず 5 - フルオロウランルとハイド ロキンルアミン - O - ヌルホン酸あるいは O - メ シチレンヌルホニルハイドロキシルアミン等のア ミノ化剤とを反応させて、 8 - アミノ - 5 - フル オロウラシル及び/又は 1 ・8 - ジアミノ - 5 -フルオロウラシルより成る N - アミノ - 5 - フル

〔式中 R1 は低級アシルアミノ基又はアリールスルホニルアミノ基、 R2 は水業又はアリールスルホニルアミノ基を示す〕で表わされる。

本発明において低級アシルアミノ基としては、
アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、プチリルアミノ基、ヘキサノイルアミノ基等の炭素数
2 ~ 6 のアシルアミノ基が、またアリールスルホニルアミノ基としてはベンゼンスルホニルアミノ
基、p-トルエンスルホニルアミノ基等が例示される。

本発明の化合物は5~フルオロウラシルの新規 誘導体であり、例えば抗腫瘍剤として有用である。

オロウラシルを得ることができる。

上記アミノ化反応は5-フルオロウラシル1モルに対してアミノ化剤を約1~10モル、好ましくは約1~5モルを用いる。反応溶媒としては、本反応に関与しないものであれば特に限定されないが、例えばクロロホルム、シクロロメタン、クロロメタン、ニトロメタン、ジオキサン等の非ブロトン性値性溶媒、水あるいは炭酸ナトリウムー炭酸水素ナトリウムによる緩衝液等を用いることもできる。反応は適常約0~100℃の温度で行うが、反応を有機溶媒中で行う時は約0~80℃、水中で行う時は約60~80℃で行うのが好ましい。反応時間は約1~48時間であるが、通常約2~5時間で反応は終了する。

N-アミノ-5-フルオロウラシルと低級アシ

ルハライド、アリールスルホニルハライド又は脂肪族カルボン酸無水物等との反応はN-アミノ-5~フルオロウラシルを単雌した後行うこともできる。

反応はN-アミノー5-フルオロウラシル1モルに対して低級アシルハライド、アリールスルホニルハライドあるいは脂肪族カルボン酸無水物を約1~10モル、好ましくは約1~5モルを用いるのが良い。また脱ハロゲン化水素剤として、カリエチルアミン、トリメチルアミン・ピリジン・ピリン等の三級アミンを、低級アシルハライドの1モルに対して、カリールスルホニルハライドの1モルに対して、カリールスルホニルハライドの1モルに対して、カリールスルホニルハライドの1モルに対して、またとりシン、ピコリン等を容響として使用することもできる。脂肪族カルポン酸無水物を反応させる場

3 - アミノ - 5 - フルオロウラシル19 (0.0069モル)をジオキサン20 Mに加温下容解 し、水2 M、無水路酸4.49(0.028モル)を加え て80℃で12時間攪拌する。

反応液を減圧濃縮し、残渣のシリカゲルカラムクロマトグフイー(展開容楽、クロロホルム:エタノール=4:1)を行い、生成物を分離する。 密出液を分取して減圧濃縮し、残渣をエタノールから再結晶して3・プチリルアミノー5・フルオロウラシルの結晶 0.79(収率47%)を得る。分解点185~7℃

元素分析 C₈ H₁₀ N₃ U₃ F として 計算値(多): C₁ 4 4.65; H₁ 4.68;

N.19.58

夹 測 値 (多) : C, 4 4.5 9; H, 4.7 8;

合には三級アミンは添加してもしなくとも良い。 容謀は反応に関与しないものであれば特に限定 されないが、クロロホルム、ジクロロメタン、 ジクロロエタン、ニトロメタン、ジオキサン、 ジエチルエーテル、アセトン、ジメチルホルム アミド、ジメチルスルホキンド等またはピリジ ン、ピコリン等のアミン類などがあげられる。

反応は通常約 0 ~ 100 cの温度で行うが、低級アシルハライド、アリールスルホニルハライドの反応では約 0 ~ 80 c、脂肪族カルボン酸無水物の反応では約 60~80 c で行うのが好ましい。

以下に実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。

実施例 1

N . 1 9.4 4

この後の格出液を分取して減圧機縮し、油状の 8-アミノ-1-ブチリル-5-フルオロウラシルを得た。

実施例 2

5-フルオロウラシル 9 g (0.069モル)を 2 N - 水酸化ナトリウム 3 4 0 配 に搭解し、ハイドロキシルアミン・〇・スルホン酸 8 8 g (0.84モル)を冷水 170 記 に搭解して満下する。次いで反応液を 8 0 でで 4 時間加熱攪拌する。 4 時間後反応液を塩酸で中和した後減圧機縮し、残渣にエタノールを加えて、加温下油出する。エタノール務液を機縮後、残渣を乾燥し、次いでこれをピリシン 100 配に搭解した後、D・トルエンスルホニルクロライド 7.2 g (0.088モル)を加えて室温で一晩攪拌

格出液を分取して減圧機縮し、残渣を乾燥して粉末状の8-(ジーp-トルエンスルホニル)アミノ-5-フルオロウラシル1.7g(収率5.4%)を得た。

分解点 9 8 C

元素分析 Cialitio Na Oo Sa F として

計算値(%): C.47.68;H,3.56;

N , 9, 27

奥 側 値 (%); C, 47.64; H, 8.66;

N , 9.25

分解点 2 2 8 C

元素分析 Cu Hio Na O. SFとして

計算値(%): C,44.15;H,8.87;

N. 14.04

奥測値(%): C,44.01;H,8.28;

N . 1 3.9 2

実施例 8

5 - フルオロウラシル 1 8 g (0.1 モル) を 1 M 炭酸ナトリウム - 炭酸水素ナトリウム (pH 9) 3 0 0 ml に俗解し、ハイドロキシルアミン・ 0 - スルホン酸 1 5 g (0.1 8 モル) を加えた後 8 0 でで 2 時間攪拌する。 2 時間慢反応液を減圧濃縮し、幾渣にエタノールを加えて加温下抽出する。エタノール抽出液を活性炭処理した後、濃縮し幾適を乾燥する。次いでこれをピリシン 1 4 0 ml に容解した後

この後の容出液を分取して減圧濃縮し、残渣をエタノールから再結晶して一番晶に 1 , 3 - ジ - p - トルエンスルホニルアミノ - 5 - フルオロウラシルの結晶 1.9 g (収率 5.9 %)を得た。

融点 224~2270

元素分析 C₁₈ H₁₇ N₄ O₆ S₂ F として

計算値(%); C,46.15; H,8.66;

N . 1 1.9 6

実測値(%): C, 4 6.1 8; H, 8.5 8;

N , 1 2.0 5

1 、3 - ジ - p - トルエンヌルホニルアミノ - 5 - フルオロウランルを得た後、沪液を濃縮し、機渣をエタノールから再結晶して

8 - p - トルエンスルホニルアミノ - 5 - フルオロウラシルの結晶 2.9 g (収率 1 4 5) を得た。

p - トルエンスルホニルクロライド 1 0.8 g
(0.0 5 4 モル)を加えて一晩攪拌する。反応液を濃縮した後機強を氷水に散しく攪拌しながらあけ析出した沈でんを距取する。この沈でんをエタノールから再結晶して、3 - p - トルエンスルホニルアミノ - 5 - フルオロウラシルの結晶 9.7 g (収率3 2 g) を得た。分解点 2 2 8 で~。

(以上)

代理人 弁埋士 三 枝 英 二